PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-155776

(43) Date of publication of application: 28.05.1992

(51)Int.Cl.

H01M 10/40 H01M 4/02

HO1M 4/58

(21)Application number: 02-282163

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(22)Date of filing:

19.10.1990

(72)Inventor: OZAKI YOSHIYUKI

KITAGAWA MASAKI

MORITA TERUYOSHI

(54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a battery having a high voltage and a high capacity by forming negative electrode by use of a compound carbonic material consisting of both a graphite material obtained by carrying out heat treatment on coke and a vapor phase growing-related carbon fiber.

CONSTITUTION: Paste obtained by mixing acetylene black, graphite and a fluororesin— related binding agent into Co O2 synthesized by mixing Li2CO3 and Co CO3 is applied and dried on both surfaces of an aluminum foil so as to form a positive electrode plate having the thickness of 0.19mm. Meanwhile, a negative electrode plate can be formed in such a way that coke obtained by carrying out heat treatment at 2800° C and VGCF obtained by carrying out heat treatment at 2200° C are mixed, that 10 weight part of fluororesin—related binding agent is mixed into 100 weight part of this carbonic material, and that it is suspended in an aqueous solution of carboxymethyl celulose so as to form a paste condition. After this paste is applied to both surfaces of a copper foil having the thickness of 0.02mm and dried, an electrode plate having the thickness of 0.20mm, the width of 40mm and the length of 270mm can be formed by means of rolling. By constituting a battery by use of such a positive electrode plate and a negative electrode plate, the battery having a high voltage and a high capacity can be obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

平4-155776 ⑫公開特許公報(A)

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

平成 4年(1992) 5月28日 **③**公開

H 01 M 10/40 4/02 4/58

ZZ

8939-4K 8939-4K

8222 - 4 K

未請求 (全6頁) 請求項の数 4 審査請求

非水電解液二次電池 国発明の名称

> ②特 平2-282163

平2 。

平 2 (1990)10月19日 ②出

7 2 (1.)

大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器產業株式会社內 鋄 ⑫発 崎 幸 者 尾 松下電器產業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 雅 規 111 明 者 北 @発 松下電器産業株式会社内 大阪府門真市大字門真1006番地 克 明 ②発 者 田 大阪府門真市大字門真1006番地 主要特定会社 创出 松下電器産業株式会社 頭 人 外2名 弁理士 小鍜治 is phi to 37.4 理 明 倒代 人

明

1、発明の名称

非水質解液二次電池

2、特許請求の範囲

非水電解液と、再充電可能な負種とを備えた非水は、 産業上の利用分野で気張さを除えた事で 電解液二次電池において;

前記負種はコークスを熱処理した風鉛質材料と 形、軽量の新規な工作次次電池は2円前がある。 気相成長系炭素繊維とからなる複合炭素材である。 第二章 従来の技術 ・ごにも改善的歌詞できません ことを特徴とする非水電解液二次電池。

- 維の混合比は、上記黒鉛質材料に対して重量比で 電源を担う小形、軽量で、かつ高紅はルギー密度 20%以下である特許請求の範囲第1項記載の非 水電解液二次電池。
- (3)上記黒鉛質材料は、X線広角回折法による 002面の面間隔(0002)が3.40人以下 であり、上記気相成長系炭素繊維は、(d002) が3、45A以下である特許請求の範囲第1項ま たは第2項記載の非水電解液二次電池。
- (4)上記正極は、LiCo02、LiMn204、 などが用いられていた。これらの正極と、リチウ

あるいはこれらのgC o およびM n の一部を他の元 素で置換した複合酸化物の中から選ばれる少なく とも1っである特許請求の範囲第1項記載の非水 · 注: 電解液二次電池。

(1)リチウム合有複合酸化物からなる正種と、 / 3、発明の詳細な説明・特別、クルド展上 本発明は、非水電解液二次電池、詳しくは小

近年、民生用電子機器の燃売タブル化、コード (2)上記復合炭素材における気相成長系炭素織()。 レス化が急速に進んでいる場に助作的地で駆動用 を有する二次電池への要望も高まっている。この ような観点から、非水系二次電池、特にリチウム 二次電池は、とりわけ高電圧、高スネルギー密度 を有する電池としてその期待は大きく、開発が怠 がれている。

> - 従来、リチゥムニ次電池の正種活物質には、二 酸化マンガン、五酸化パナジウム、二硫化チタン

特開平4-155776 (2)

一方、層状化合物のインターカレーション反応を利用した新しいタイプの電径活物質が注目を集めており、古くから黒鉛層間化合物が二次電池の電極材料として用いられている。

特に、CIO (、PF 6、BF (イオン等のアニオンを取りこんだ黒鉛層間化合物は正種として用いられ、一方、Li⁺、Na⁺等のカチオンを取りこんだ黒鉛層間化合物は負極として考えられている。しかしカチオンを取りこんだ黒鉛層間化合物

は極めて不安定であり、天然黒鉛や人造黒鉛を負極として用いた場合、通常は電池としての安定性に欠けると共に容量も低い。更には電解液の分解を伴うために、リチウム負種の代替となり得るものではなかった。

最近になって、各種炭化水素あるいは高分子材料を炭素化して得られた疑黒鉛材料のカチオンドープ体が負種として有効であり、利用率が比較的高く電池としての安定性に優れることが見いだされた。そしてこれを用いた小形、軽量の二次電池について盛んに研究が行われている。

一方、炭素材料を負種に用いることに伴い、正極活物質としては、より高電圧を有し、かつしiを含む化合物であるしiCoO2やしiMn2OいあるいはこれらのCoおよびMnの一部を他の元素、例えばFe、Co、Ni、Mnなどで置換した複合酸化物を用いることが提案されている。

発明が解決しようとする課題

前述のようなある程度の乱層構造を有した疑果 鉛材料を負種材に用いた場合、リチウムの吸蔵お

よび放出量を求めたところ、100~150mAh/g carbonの容量しか得られず、また充放電に伴う 炭素種の分極が大きくなる。

従って、例えばLiCoO。などの正種と組み合 わせた場合、満足のいく容量、電圧を得ることは 困難である。一方、高結晶性の黒鉛材料を負種材 に用いた場合、充電時に黒鉛電極表面で電解液の 分解によるガス発生が起こり、リチウムのインタ ーカレーション反応は進みにくいことが報告され ている。しかしコークスの高温焼成体などは、ガ ス発生は伴うものの比較的高容量(200~250mAh/ g)を与えることが見いだされている。しかしな がら充放電に伴い展鉛のC軸方向の膨脹および収 縮が大きいために成形体が膨潤し、元の形状を維 持できなくなる。従って、サイクル特性に問題が ある。また、黒鉛電極は電解液との濡れ性が悪い ために、初期充電時には反応が不均一となり、リ チゥムのすべてはインターカレートされずに部分 的に電極表面上に金属リチウムの折出が見られる といった問題点があった。

本発明は、上記のような従来の問題を解消し、 高電圧、高容量を有し、サイクル特性に優れた非 水電解液二次電池を提供することを目的としてい る。

課題を解決するための手段

これらの課題を解決するため本発明は、負種にコークスを無処理した黒鉛質材料と気相成長系炭 索線維(以下 V G C F と略す。)からなる彼合炭 素材を用いることによって、充放電に伴う成形体の影響、破壊を防ぐと共に、電極の濡れ性を向上させたものである。

一般に、化学的に黒鉛層間にインターカレートされ得るリチウムの量は、炭素 6 原子に対しリチウム 1 原子が挿入された第1ステージの黒鉛 5 で 1 の場合活物質は 3 7 2 mAh/g の容量をおった場合である。上述のような疑黒鉛材料を用いた場合、黒鉛の層状構造が未発達であるためにオターカレートされ得るリチウム量は少なく、また放置反応は金属リチウムに対して貴な 1・0 V 付

その場合、コークスの高温焼成体とVGCFの混合比が重要であり、VGCFの添加量は5重量%以上20重量%以下が良く、更に好ましくは5重量%以上10重量%以下である。5重量%未満ではVGCFの効果を生かすことができず、サイク

ル特性が悪くなる。また20重量%を越えた場合、炭素材の種板充填密度が減少して電池とりなる。また本発明で用いる黒鉛ななのよびVGCFはいずれもその黒鉛化度が重要があり、002面の面間隔(d002)がお田ぞれ3.40人、3.45人以下であることが野求される。上記以上の面間隔を有する炭素を用いた場合、他の疑黒鉛材料の場合と同様に容量が少なく炭素をの分極が大きくなる。

一方、正極にはリチウムイオンを含む化合物であるしi CoO2やLi Mn2O4更には両者のCoあるいはMnの一部を他の元素、例えばCo・Mn, Fe, Ni, などで置換した複合酸化物が使用できる。上記複合酸化物は、例えばリチウムやコパルトの炭酸塩あるいは酸化物を原料として、目的組成に応じて混合、焼成することができる。勿論他の原料を用いた場合においても同様に合成できる。

通常 その焼成温度は 6 5 0 ℃ ~ 1 2 0 0 ℃ の間で 設定される。

電解液、セパレータについては特に限定される ものではなく、従来より公知のものが何れも使用 できる。

作用

本発明によるコークスの高温焼成体とVGCF との複合炭素材は、両者の特長を生かしたもので ある。

とが可能となる。

実施例

正極はしi2CO3とCoCO3とを混合し、900 でで10時間焼成して合成したしiCoO2の粉末100重量部に、アセチレンブラック3重量部、グラファイト4重量部、フッ素樹脂系結看剤7重 液に懸濁させてペースト状にした。このペーストを厚さ 0.03 mmのアルミ箔の両面に塗着し、乾燥後圧延して厚さ 0.19 mm、幅 4 0 mm、長さ 2 5 0 mmの極板とした。

負任は2800℃の無処理を施したコークス(d002=3.38Å)と2200℃の熱処理を施したVGCF(d002=3.42Å)を表1に示すような混合比で混合し、炭素材100重量部に、フッ素樹脂系結着剤10重量部を混合し、カルボキシメチルセルロース水溶液に懸濁させてベースト状にした。そしてこのベーストを厚さ0.02mmの飼箔の両面に墜着し、乾燥後圧延して厚さ0.20mm、幅40mm、長さ270mmの極板とした。

そして正、負極板それぞれにリードを取りつけ、厚さ 0.025 mm、幅 4.6 mm、長さ 7.00 mmのポリプロピレン製のセパレータを介して巻回し、直径 1.3.8 mm、高さ 5.0 mmの電池ケース内に収納した。電解液には炭酸プロピレンと炭酸エチレンの等容積混合溶媒に、過塩素酸リチ

ゥムを1モル/Lの割合で溶解したものを用いた。

そしてこの電池を封口する前に充放電操作を行い、発生したガスを真空下で充分に脱気した後封口し、試験電池とした。

表 1

	フーテスに対する VGCFの重量比(重量%)	合前の支援量 g/整策
電池 1	0	2.6
電池 2	5	2.5
電池 3	1 0	2.4
電池 4	2 5	1.9
電池 5	1 0 0	1.5

また同一条件で構成した試験電池1~5を封口後、1サイクル目の充電終了後に試験を中止し、電池を分解して負種板を観察した。その結果、一定をは極板の潜れが不充分であり、中心のは全く潜れておらず未反応の新出がでない。電池2~5では極板の潜れは充分であり、均一に反応しており、リチウムの折出などり、カーに反応しており、リチウムの折出などのかった。

比較例 1

実施例において、VGCFの代わりに市販のアセチレンブラック(d002=3.48A)を5重量%混合した複合炭素材を負種材に用いた以外は全く実施例と同一条件で構成を行い、比較例1の電池とした。

比較例2

実施例において、VGCFの熱処理温度を1200 で(d002=3.55Å)とし、5重量%混合 した以外は全く実施例と同一条件で構成を行い比 較例2の電池とした。

特開平4-155776 (5)

比較例1 および2 の電池を実施例と同一条件で充放電試験を行った。いずれの場合も種板の溜れ性は良好であったが、容量が400mAh以下と小さくなり、平均放電電圧が3.5Vと低くなった。これはアセチレンブラックおよび V G C F (1200で処理品)の黒鉛化度が不充分であることに起因する。

発明の効果

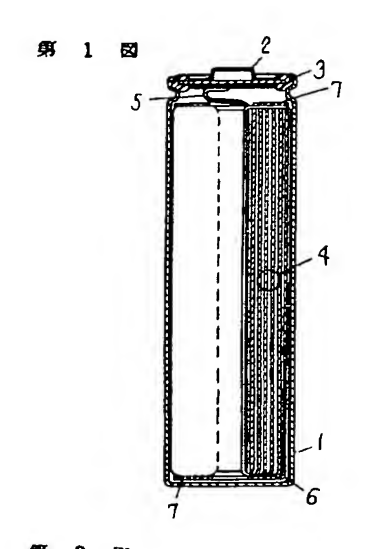
以上の説明から明らかなように、負種にコークスの高温焼成体と気相成長系炭素繊維とからななる。 を開から気を開いた本発明による非水電解液二次電池は、高電圧、高容量を有し、サイクル特性に 優れた非水電解液二次電池を提供することができるという効果がある。

4、図面の簡単な説明

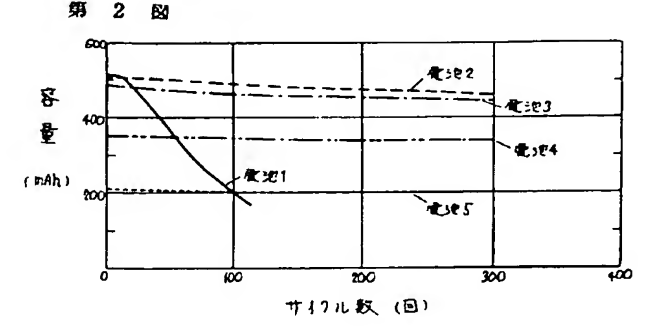
第1図は本発明の実施例における円筒形電池の 級断面図、第2図はサイクル特性の比較を示す図 である。

1・・・電池ケース、2・・・封口板、3・・・絶縁パッキング、4・・・極板群、5・・・正極リード、

6・・・負種リード、7・・・絶録リング、8・・・電池ケース、9・・・リチウム金属、10・・・電解液。代理人の氏名 弁理士 小銀治 明 ほか2名



1…を地でス 1…対口板 1…担板パッキン 4…極板件 5…正極リード 6…具極リード



手続補正書

平成 3 年 6 月 5 日

特許庁長官殿

1 事件の表示

昭和 2 年 特 許 願 第 2 8 2 1 6 3 平成



2 発明の名称

非水電解液二次電池

3 補正をする者

平件との関係 特 許 出 願 人 住 所 大阪府門真市大字門真1006番地 名 称 (582)松下電器産業株式会社 代表者 谷 井 昭 雄

4代理人 〒571

作 所 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

氏 名 (7242) 弁理士 小銀治 明に (ほか 2名) (理格元 電路(03)434-947) 知的財産権センター)

5 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の臓明細書の図面の簡単な説明の臓



8.補正の内容

.

- (1) 明細醇の第2頁第8行の「二次次電池」を 「二次電池」に補正します。
- (2) 同第16頁第1行~第16頁第2行の「、8… … 電池~10……電解液」を削除します。